Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/001798

International filing date: 08 February 2005 (08.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-045044

Filing date: 20 February 2004 (20.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 03 March 2005 (03.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



09.2.2005

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 2月20日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-045044

[ST. 10/C]:

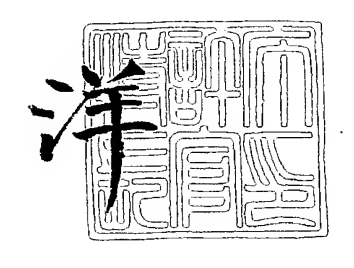
[JP2004-045044]

出 Applicant(s):

東京応化工業株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年12月 3日





(* ·

【包括委任状番号】

0117103

```
特許願
【書類名】
              J17094A1
【整理番号】
              平成16年 2月20日
【提出日】
              特許庁長官 殿
【あて先】
              G03F 7/022
【国際特許分類】
【発明者】
                                        東京応化工業株式会社
              神奈川県川崎市中原区中丸子150番地
  【住所又は居所】
              内
              平山
                  拓
  【氏名】
【発明者】
                                        東京応化工業株式会社
              神奈川県川崎市中原区中丸子150番地
  【住所又は居所】
              内
              塩野 大寿
  【氏名】
【特許出願人】
   【識別番号】
              000220239
              東京応化工業株式会社
   【氏名又は名称】
【代理人】
              100106909
   【識別番号】
   【弁理士】
              棚井 澄雄
   【氏名又は名称】
【代理人】
              100064908
   【識別番号】
   【弁理士】
   【氏名又は名称】
              志賀
                  正武
【選任した代理人】
              100101465
   【識別番号】
   【弁理士】
   【氏名又は名称】
              青山
                  正和
【選任した代理人】
   【識別番号】
              100094400
   【弁理士】
   【氏名又は名称】
              鈴木 三義
【選任した代理人】
   【識別番号】
              100106057
   【弁理士】
              柳井 則子
   【氏名又は名称】
【手数料の表示】
   【予納台帳番号】
              008707
               21,000円
   【納付金額】
【提出物件の目録】
               特許請求の範囲
   【物件名】
               明細書 1
   【物件名】
               要約書
   【物件名】
```

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

2以上のフェノール性水酸基を有し、下記(1)、(2)および(3)を満たす多価フェノール化合物(x)における前記フェノール性水酸基の一部または全部が酸解離性溶解抑制基で保護されている低分子化合物(X1)を含有することを特徴とするパターン形成材料用基材。

- (1) 分子量が300~2500
- (2) 分子量の分散度が1.5以下
- (3) スピンコート法によりアモルファスな膜を形成しうる

【請求項2】

前記多価フェノール化合物(x)が、下記一般式(I)、(I I)または(I I I)で表される多価フェノール化合物からなる群から選択される少なくとも1種である請求項1記載のパターン形成材料用基材。

【化1】

[式(I)中、R₁ $_1$ $_2$ $_1$ $_3$ $_4$ $_4$ $_5$ $_5$ $_5$ 族炭化水素基であって、その構造中にヘテロ原子を含んでもよく;g、j はそれぞれ独立に1以上の整数であり、k、qは0または1以上の整数であり、かつg+j+k+qが5以下であり;hは1以上の整数であり、l、mはそれぞれ独立に0または1以上の整数であり、n、o はそれぞれ独立に0または1以上の整数であり、n、o はそれぞれ独立に0または1以上の整数であり、かつi+n+oが4以下であり;pは0または1である

【化2】

[式 (II) 中、R₂₁ ~ R₂₆ はそれぞれ独立に炭素数1~10のアルキル基または芳香族炭化水素基であって、その構造中にヘテロ原子を含んでもよく;d、gはそれぞれ独出証券2004-3110951



立に1以上の整数であり、hは0または1以上の整数であり、かつd+g+hが5以下であり;eは1以上の整数であり、i、jはそれぞれ独立に0または1以上の整数であり、かつe+i+jが4以下であり;f、kはそれぞれ独立に1以上の整数であり、1は0または1以上の整数であり、かつf+k+lが5以下であり;mは1~20の整数である] 【化3】

$$(R_{31})_{e} \qquad (R_{33})_{g} \qquad (OH)_{b} \qquad (R_{34})_{h} \qquad (R_{35})_{i} \qquad (OH)_{c} \qquad (R_{36})_{j} \qquad (OH)_{c} \qquad (III)$$

【請求項3】 酸解離性溶解抑制基を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する基材成分(A) と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)とを含むポジ型レジスト組成物であって

、前記基材成分(A)が、請求項1または2記載のパターン形成材料用基材であることを特徴とするポジ型レジスト組成物。

【請求項4】

さらに、含窒素有機化合物 (D) を含有する請求項3記載のポジ型レジスト組成物。

【請求項5】

請求項3または4記載のポジ型レジスト組成物を基板上に塗布し、プレベークし、選択的に露光した後、PEB(露光後加熱)を施し、アルカリ現像してレジストパターンを形成することを特徴とするレジストパターン形成方法。



【書類名】明細書

【発明の名称】パターン形成材料用基材、ポジ型レジスト組成物およびレジストパターン 形成方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、パターン形成材料用基材、ポジ型レジスト組成物およびレジストパターン形成方法に関するものである。

【背景技術】

[0002]

近年、半導体素子や液晶表示素子の製造においては、リソグラフィー技術の進歩により急速にパターンの微細化が進んでいる。微細化の手法としては、一般に、露光光源の短波長化が行われている。具体的には、従来は、g線、i線に代表される紫外線が用いられていたが、現在では、KrFエキシマレーザーや、ArFエキシマレーザーを用いた半導体素子の量産が開始されている。また、これらエキシマレーザーより短波長のF2 エキシマレーザー、電子線、極紫外線やX線などについても検討が行われている。

また、微細な寸法のパターンを形成可能なパターン形成材料の1つとして、膜形成能を有する基材成分と、露光により酸を発生する酸発生剤成分とを含有する化学増幅型レジストが知られている。化学増幅型レジストには、露光によりアルカリ可溶性が低下するネガ型と、露光によりアルカリ可溶性が増大するポジ型とがある。

レジスト等のパターン形成材料の主たる基材成分としては、従来、質量平均分子量が約500以上のポリマーが用いられている。

[0003]

しかし、このようなパターン形成材料を用いてパターンを形成した場合、パターンの上面や側壁の表面に荒れ(ラフネス)が生じる問題がある。

このようなラフネスは、従来はあまり問題となっていなかった。しかし、近年、半導体素子等の急激な微細化に伴い、いっそうの高解像度、例えば寸法幅90nm以下の解像度が求められており、それに伴って、ラフネスが深刻な問題となってきている。例えばラインパターンを形成する場合、パターン側壁表面の荒れ、すなわちLER(ラインエッジラフネス)により、形成される線幅にばらつきが生じるが、その線幅のばらつきの管理幅は、寸法幅の10%程度以下とすることが望まれており、パターン寸法が小さいほどLERの影響は大きい。例えば90nm程度の寸法を持つラインパターンを形成する場合、その線幅のばらつきの管理幅は、10nm程度以下とすることが望まれている。

しかし、一般的に基材として用いられているポリマーは、一分子当たりの平均自乗半径が数nm前後と大きく、上記の管理幅はポリマー数個分程度の幅でしかない。そのため、基材成分としてポリマーを使う限り、LERの低減は非常に困難である。

[0004]

一方、基材として、水酸基等のアルカリ可溶性基を有し、その一部または全部が酸解離性溶解抑制基で保護された低分子材料を用いることが提案されている(例えば特許文献 1,2参照)。このような低分子材料は、低分子量であるが故に自乗平均半径が小さく、LER増大への寄与は小さいものと予想される。

【特許文献1】特開2002-099088号公報

【特許文献2】特開2002-099089号公報

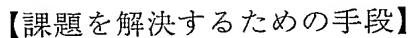
【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

しかし、これらの低分子材料を使用しても、LERを充分に改善することは困難であり、LERのさらなる低減が求められている。

本発明は、上記事情に鑑みてなされたものであって、LERの低減された高解像性のパターンが形成できるパターン形成材料用基材、ポジ型レジスト組成物およびレジストパターン形成方法を提供することを目的とする。



[0006]

本発明者らは、鋭意検討の結果、特定の分子量、特定の分子量分散度を有し、スピンコート法によりアモルファスな膜を形成しうる多価フェノール化合物について、そのフェノール性水酸基が酸解離性溶解抑制基で保護された低分子化合物を用いることにより上記課題が解決されることを見出し、本発明を完成させた。

すなわち、本発明の第1の態様は、2以上のフェノール性水酸基を有し、下記(1)、 (2) および (3) を満たす多価フェノール化合物 (x) における前記フェノール性水酸基の一部または全部が酸解離性溶解抑制基で保護されている低分子化合物 (X1) を含有することを特徴とするパターン形成材料用基材である。

- (1) 分子量が300~2500
- (2) 分子量の分散度が1.5以下
- (3) スピンコート法によりアモルファスな膜を形成しうる

また、本発明の第2の態様は、酸解離性溶解抑制基を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する基材成分(A)と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)とを含むポジ型レジスト組成物であって、

前記基材成分(A)が、前記第1の態様のパターン形成材料用基材であることを特徴とするポジ型レジスト組成物である。

また、本発明の第3の態様は、前記第2の態様のポジ型レジスト組成物を基板上に塗布し、プレベークし、選択的に露光した後、PEB(露光後加熱)を施し、アルカリ現像してレジストパターンを形成することを特徴とするレジストパターン形成方法である。

[0007]

なお、本発明において、「露光」は放射線の照射、電子線の描画又は照射を意味する。

【発明の効果】

[0008]

本発明のパターン形成材料用基材、ポジ型レジスト組成物およびレジストパターン形成 方法により、LERの低減された高解像性のパターンが形成できる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0009]

以下、本発明をより詳細に説明する。

≪パターン形成材料用基材≫

本発明のパターン形成材料用基材は、2以上のフェノール性水酸基を有し、上記(1)乃至(3)の条件を満たす多価フェノール化合物(x)における前記フェノール性水酸基の一部または全部が酸解離性溶解抑制基で保護されている低分子化合物(X1)を含有することを特徴とする。

$[0\ 0\ 1\ 0]$

<多価フェノール化合物 (x)>

低分子化合物(X1)を構成する多価フェノール化合物(x)としては、2以上のフェノール性水酸基を有し、分子量が300~2500であり、分子量の分散度が1.5以下であり、スピンコート法によりアモルファスな膜を形成しうる多価フェノール化合物であれば特に限定されず、例えば、非化学増幅型のg線やi線レジストにおける増感剤や耐熱性向上剤として知られている多価フェノール化合物を用いることができる。そのような多価フェノール化合物としては、例えば、次のようなものが挙げられる。

 4-ヒドロキシ-2, 5-ジメチルフェニル) -3, 4-ジヒドロキシフェニルメタン、 ビス (4-ヒドロキシ-3-メチルフェニル) -3, 4-ジヒドロキシフェニルメタン、 ビス (4-ヒドロキシ-3-メチルフェニル) -2-ヒドロキシフェニルメタン、 ビス (4-ヒドロキシ-3-メチルフェニル) -2-ヒドロキシフェニルメタン、 ビス (3-シ) -2-ヒドロキシ-6-JFルフェニル) -2-ヒドロキシフェニル Jer UR UR

[0011]

本発明においては、特に、下記一般式(I)、(II)、または(III)で表される 多価フェノール化合物からなる群から選択される少なくとも1種であると、スピンコート 法によりアモルファスな膜を形成でき、本発明の効果に優れることから、好ましい。

【0012】

【0013】 【化2】

【化3】

$$(R_{31})_e$$
 $(R_{33})_g$ $(OH)_b$ $(R_{34})_h$ $(R_{35})_i$ $(R_{36})_j$ $(OH)_c$

[0015]

上記一般式(I)中、 $R_{11}\sim R_{17}$ は、それぞれ独立に、直鎖状、分岐状または環状の、炭素数 $1\sim 10$ 、好ましくは $1\sim 5$ の低級アルキル基、 $5\sim 6$ の環状アルキル基または芳香族炭化水素基である。該アルキル基または芳香族炭化水素基は、その構造中に、酸素原子、窒素原子、硫黄原子等のヘテロ原子を含んでもよい。芳香族炭化水素基としては、フェニル基、トリル基、キシリル基、メシチル基、フェネチル基、ナフチル基などが挙げられる。

g、jはそれぞれ独立に1以上、好ましくは1~2の整数であり、k、qはそれぞれ独立に0または1以上、好ましくは2を超えない整数であり、かつg+j+k+qが5以下である。

hは1以上、好ましくは1~2の整数であり、1、mはそれぞれ独立に0または1以上、好ましくは2を超えない整数であり、かつh+1+mが4以下である。

iは1以上、好ましくは1~2の整数であり、n、oはそれぞれ独立に0または1以上、好ましくは2を超えない整数であり、かつi+n+oが4以下である。

pは0または1であり、好ましくは1である。

これらの中でも、 $R_{1\,1}$ がシクロアルキル基であり、j の数が 1 、かつ $R_{1\,2}$ が低級アルキル基であり、k の数が 1 、かつ g の数が 1 のものが、好ましい。

さらに、好ましくは、 R_{11} がシクロアルキル基であり、jの数が1、かつ R_{12} が低級アルキル基であり、kの数が1、かつgの数が1であり、かつqと1とmとnとoが0であり、hとiがともに1である化合物が、LERの低減された高解像性で微細なパターンが形成できるので好ましい。

[0016]

上記一般式(I)で表される多価フェノール化合物のなかでも、最も好ましいものは、下記式(I-1)で表される多価フェノール化合物が好ましい。これは、これらの多価フェノール化合物が、アモルファスな膜を形成しやすいためである。

[0017]

【化4】

[0018]

上記一般式(II)中、 $R_{21}\sim R_{26}$ は、それぞれ独立に、直鎖状、分岐状または環状の、炭素数 $1\sim 10$ 、好ましくは $1\sim 5$ の低級アルキル基、 $5\sim 6$ の環状アルキル基または芳香族炭化水素基である。該アルキル基または芳香族炭化水素基は、その構造中に、酸素原子、窒素原子、硫黄原子等のヘテロ原子を含んでもよい。芳香族炭化水素基としては、フェニル基、トリル基、キシリル基、メシチル基、フェネチル基、ナフチル基などが挙げられる。これらの中でも $R_{21}\sim R_{26}$ は全て低級アルキル基が好ましい。

d、gはそれぞれ独立に1以上、好ましくは1~2の整数であり、hは0または1以上、好ましくは2を超えない整数であり、かつd+g+hが5以下である。

e、iはそれぞれ独立に1以上、好ましくは1~2の整数であり、jは0または1以上、好ましくは2を超えない整数であり、かつe+i+jが4以下である。

f、kはそれぞれ独立に1以上、好ましくは $1\sim2$ の整数であり、1は0または1以上、好ましくは2を超えない整数であり、かつ f+k+1が5以下である。

mは1~20、好ましくは2~10の整数である。

[0019]

上記一般式(III)中、 $R_{31}\sim R_{36}$ は、それぞれ独立に、直鎖状、分岐状または環状の、炭素数 $1\sim 10$ 、好ましくは $1\sim 5$ の低級アルキル基、 $5\sim 6$ の環状アルキル基または芳香族炭化水素基である。該アルキル基または芳香族炭化水素基は、その構造中に、酸素原子、窒素原子、硫黄原子等のヘテロ原子を含んでもよい。芳香族炭化水素基としては、フェニル基、トリル基、キシリル基、メシチル基、フェネチル基、ナフチル基などが挙げられる。これらの中でも $R_{31}\sim R_{36}$ は全て低級アルキル基が好ましい。

a、eはそれぞれ独立に1以上、好ましくは1~2の整数であり、fは0または1以上、好ましくは2を超えない整数であり、かつa+e+fが5以下である。

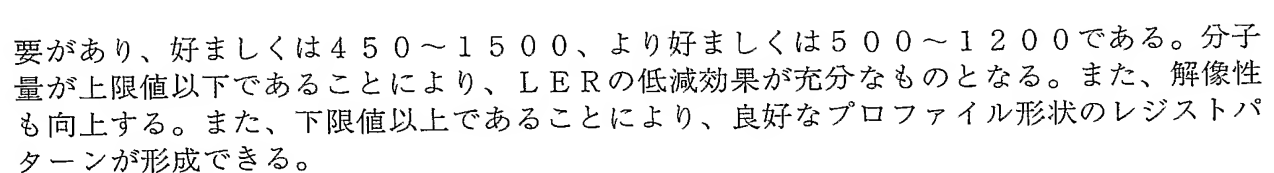
b、hはそれぞれ独立に1以上、好ましくは1~2の整数であり、gは0または1以上、好ましくは2を超えない整数であり、かつb+h+gが5以下である。

c、iはそれぞれ独立に1以上、好ましくは1~2の整数であり、jは0または1以上、好ましくは2を超えない整数であり、かつc+i+jが5以下である。

dは1以上、好ましくは1~2の整数であり、k、1はそれぞれ独立に0または1以上、好ましくは2を超えない整数であり、かつd+k+1が3以下である。

[0020]

本発明において、多価フェノール化合物 (x) は、分子量が300~2500である必出証特2004-3110951



[0021]

また、多価フェノール化合物(x)は、本発明の効果のためには、分子量の分散度(Mw/Mn)が1.5以下である必要がある。これは、多価フェノール化合物(x)が、分散度が1.5以下という狭い分子量分布を有することにより、多価フェノール材料中に、酸解離性溶解抑制基で保護されているフェノール性水酸基の数(保護数)が異なる複数の低分子化合物(X1)が含まれていても、各低分子化合物(X1)のアルカリ溶解性が比較的均一になるためと考えられる。分散度は小さいほど好ましく、より好ましくは1.4以下、最も好ましくは1.3以下である。

なお、分散度とは通常、ポリマー等の多分散系の化合物に用いられるものであるが、単分散の化合物であっても、製造時における副生物や残留する出発物質などの不純物の存在により、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)等で分析した際に、見かけ上、その分子量に分布が生じる場合がある。つまり、単分散の化合物の場合に分散度が1であるとは純度が100%であることを意味し、分散度が大きいほど不純物の量が多い。本発明において、分散度は、このような見かけ上の分子量分布を示す化合物について、一般的に用いられているポリマーの質量平均分子量(Mw)および数平均分子量(Mn)の測定方法、例えばGPC等によりMwおよびMnを測定し、Mw/Mn比を求めることにより算出できる。

分散度は、最終目的生成物である多価フェノール化合物(x)を合成後、反応副生成物や不純物を精製除去したり、分子量分別処理等の公知の方法により不要な分子量部分を除去して調節することができる。

[0022]

また、多価フェノール化合物(x)は、スピンコート法によりアモルファス(非晶質)な膜を形成しうる材料である必要がある。

ここで、アモルファスな膜とは結晶化しない光学的に透明な膜を意味する。

スピンコート法は、一般的に用いられている薄膜形成手法の1つであり、多価フェノール化合物がスピンコート法によりアモルファスな膜を形成しうる材料であるかどうかは、8インチシリコンウエーハ上にスピンコート法により形成した塗膜が全面透明であるか否かにより判別できる。より具体的には、例えば以下のようにして判別できる。

まず、当該多価フェノール材料に、一般的にレジスト溶剤に用いられている溶剤を用いて、例えば乳酸エチル/プロピレングリコールモノエチルエーテルアセテート=40/60 (質量比)の混合溶剤 (以下、EMと略記する)を、濃度が14 質量%となるよう溶解し、超音波洗浄器を用いて超音波処理(溶解処理)を施して溶解させ、該溶液を、ウェハ上に1500 r p mにてスピンコートし、任意に乾燥ベーク(PAB,Post Applied Bake)を110 $\mathbb C$ 、90 秒の条件で施し、この状態で、目視にて、透明かどうかによりアモルファスな膜が形成されているかどうかを確認する。なお、透明でない曇った膜はアモルファスな膜ではない。

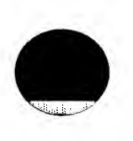
本発明において、多価フェノール材料(x)は、上述のようにして形成されたアモルファスな膜の安定性が良好であることが好ましく、例えば上記PAB後、室温環境下で2週間放置した後でも、アモルファスな状態が維持されていることが好ましい。

[0023]

<低分子化合物(X1)>

低分子化合物(X1)は、上記多価フェノール化合物(x)のフェノール性水酸基の水酸基の一部または全部を酸解離性溶解抑制基で置換することにより保護したものである。

酸解離性溶解抑制基としては、特に制限はなく、KrFやArF用の化学増幅型レジスト組成物に用いられるヒドロキシスチレン系樹脂、(メタ)アクリル酸系樹脂等において提案されているもののなかから適宜選択して用いることができる。



具体的には、鎖状アルコキシアルキル基、第3級アルキルオキシカルボニル基、第3級アルキル基、第3級アルコキシカルボニルアルキル基及び環状エーテル基等が挙げられる

[0024]

鎖状アルコキシアルキル基としては、1-エトキシエチル基、1-エトキシメチル基、1-メトキシメチルエチル基、1-メトキシメチル基、1-イソプロポキシエチル基、1-メトキシプロピル基、1-エトキシプロピル基、1-n-ブトキシエチル基等が挙げられる。

第3級アルキルオキシカルボニル基としては、tert-ブチルオキシカルボニル基、 tert-アミルオキシカルボニル基等が挙げられる。

第3級アルキル基としては、tertーブチル基、tert-アミル基などのような鎖状第3級アルキル基、2ーメチルーアダマンチル基、2ーエチルアダマンチル基などのような脂肪族多環式基を含む第3級アルキル基等が挙げられる。

第3級アルコキシカルボニルアルキル基としては、tert-ブチルオキシカルボニルメチル基、tert-アミルオキシカルボニルメチル基等が挙げられる。

環状エーテル基としては、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基等が挙げられる。

これらの中でも、解離性に優れ、低分子化合物(X1)の均一性を高め、LERを向上させることが可能な点から、鎖状アルコキシアルキル基が好ましく、1ーエトキシエチル基や1ーエトキシメチル基がより好ましい。

[0025]

またパターン形成材料用基材中に、酸解離性溶解抑制基により保護されているフェノール性水酸基の数(保護数)が異なる複数の低分子化合物(X1)(以下、異性体ということがある)が含まれている場合、各異性体の保護数が近いほど、本発明の効果に優れ、好ましい。

[0026]

パターン形成材料用基材中、低分子化合物(X1)の割合は、40質量%超であることが好ましく、50質量%超であることがより好ましく、80質量%超がさらに好ましく、最も好ましくは100質量%である。

[0027]

<未保護体(X2)>

本発明において、パターン形成材料用基材中において、上記多価フェノール化合物(x)におけるフェノール性水酸基が、酸解離性溶解抑制基により全く保護されていないもの(以下、未保護体(X2)という)はなるべく少ない方が好ましい。

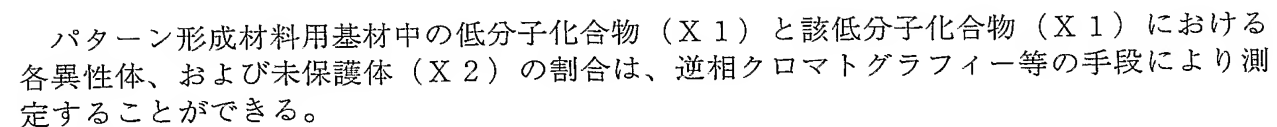
本発明のパターン形成材料用基材中、未保護体(X2)の割合は、60質量%以下であることが好ましい。未保護体(X2)の割合は少ないほど好ましく、より好ましくは 50質量%以下であり、さらに好ましくは 10質量%以下であり、最も好ましくは 0質量%である。未保護体(X2)が 60質量%以下であると、パターンを形成した際、LERをさらに低減できる。また、解像性にも優れる。

[0028]

パターン形成材料用基材は、例えば、一種または2種以上の多価フェノール化合物(x)について、そのフェノール性水酸基の全部または一部を、周知の手法により酸解離性溶解抑制基で保護する方法等により製造することができる。

未保護体(X2)の割合を60質量%以下とする方法としては、例えば、一種または2種以上の多価フェノール化合物(x)について、そのフェノール性水酸基の全部または一部を、周知の手法により酸解離性溶解抑制基で保護する方法等により製造した後、未保護体(X2)をゲルパーミュエーションクロマトグラフ(GPC)により、分取することや上記酸解離性溶解抑制基で保護する方法により調節できる。

また、低分子化合物(X1)において、各異性体の保護数は、上記酸解離性溶解抑制基で保護する方法により調節できる。



[0029]

また、パターン形成材料用基材中のフェノール性水酸基の保護率、すなわち、酸解離性溶解抑制基で保護されたフェノール性水酸基および保護されていないフェノール性水酸基の合計量に対する酸解離性溶解抑制基で保護されたフェノール性水酸基の割合は、解像性、LER低減効果を考慮すると、5~50モル%が好ましく、7~30モル%がより好ましい。

[0030]

本発明のパターン形成材料用基材は、後述するポジ型レジスト組成物の基材として好適である。

[0031]

≪ポジ型レジスト組成物≫

本発明のポジ型レジスト組成物は、酸解離性溶解抑制基を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する基材成分(A)(以下、(A)成分ということがある。)と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)(以下、(B)成分ということがある。)とを含む

前記(A)成分においては、露光により前記(B)成分から発生した酸が作用すると、酸解離性溶解抑制基が解離し、これによって(A)成分全体がアルカリ不溶性からアルカリ可溶性に変化する。

そのため、レジストパターンの形成において、該ポジ型レジスト組成物からなるレジスト膜を選択的に露光すると、または露光に加えて露光後加熱すると、露光部はアルカリ可溶性へ転じる一方で未露光部はアルカリ不溶性のまま変化しないので、アルカリ現像することによりポジ型のレジストパターンが形成できる。

[0032]

< (A) 成分>

(A) 成分は、前記本発明のパターン形成材料用基材(以下、多価フェノール系基材材料(A1)という)である。

本発明のポジ型レジスト組成物における(A)成分の含有量は、形成しようとするレジスト膜厚に応じて調整すればよい。一般的には、固形分濃度にして、 $3\sim25$ 質量%、より好ましくは $1.0\sim20$ 質量%である。

[0033]

< (B) 成分>

本発明において、(B)成分は、従来の化学増幅型レジスト組成物において使用されている公知の酸発生剤から特に限定せずに用いることができる。このような酸発生剤としては、これまで、ヨードニウム塩やスルホニウム塩などのオニウム塩系酸発生剤、オキシムスルホネート系酸発生剤、ビスアルキルまたはビスアリールスルホニルジアゾメタン類、ポリ(ビススルホニル)ジアゾメタン類、ジアゾメタンニトロベンジルスルホネート類などのジアゾメタン系酸発生剤、イミノスルホネート系酸発生剤、ジスルホン系酸発生剤など多種のものが知られている。

[0034]

オニウム塩系酸発生剤の具体例としては、ジフェニルヨードニウムのトリフルオロメタンスルホネートまたはノナフルオロブタンスルホネート、ビス(4ーtertーブチルフェニル)ヨードニウムのトリフルオロメタンスルホネートまたはノナフルオロブタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネート、トリ(4ーメチルフェニル)スルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネート、ジメチル(4ーヒドロキシナフチル)スルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプ

ロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネート、モノフェニルジメチルスルホニウムのトリフルオロンメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネート、ジフェニルモノメチルスルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート、そのヘプタフルオロプロパンスルホネートまたはそのノナフルオロブタンスルホネートなどが挙げられる。これらのなかでもフッ素化アルキルスルホン酸イオンをアニオンとするオニウム塩が好ましい。

[0035]

オキシムスルホネート系酸発生剤の具体例としては、 $\alpha-($ メチルスルホニルオキシイミノ)ーフェニルアセトニトリル、 $\alpha-($ メチルスルホニルオキシイミノ)ーp-メトキシフェニルアセトニトリル、 $\alpha-($ トリフルオロメチルスルホニルオキシイミノ)ーフェニルアセトニトリル、 $\alpha-($ トリフルオロメチルスルホニルオキシイミノ)ーp-メトキシフェニルアセトニトリル、 $\alpha-($ エチルスルホニルオキシイミノ)ーp-メトキシフェニルアセトニトリル、 $\alpha-($ プロピルスルホニルオキシイミノ)ーp-メチルフェニルアセトニトリル、 $\alpha-($ メチルスルホニルオキシイミノ)ーp-メチルフェニルアセトニトリルなどが挙げられる。これらの中で、 $\alpha-($ メチルスルホニルオキシイミノ)ーp-メトキシフェニルアセトニトリルが好ましい。

[0036]

ジアゾメタン系酸発生剤のうち、ビスアルキルまたはビスアリールスルホニルジアゾメタン類の具体例としては、ビス(イソプロピルスルホニル)ジアゾメタン、ビス(p-hルエンスルホニル)ジアゾメタン、ビス(1, 1-ジメチルエチルスルホニル)ジアゾメタン、ビス(シクロヘキシルスルホニル)ジアゾメタン、ビス(<math>2, 4-ジメチルフェニルスルホニル)ジアゾメタン等が挙げられる。

また、ポリ(ビススルホニル)ジアゾメタン類としては、例えば、以下に示す構造をもつ1,3ービス(フェニルスルホニルジアゾメチルスルホニル)プロパン(化合物 A、分解点 135 $\mathbb C$)、1,4ービス(フェニルスルホニルジアゾメチルスルホニル)ブタン(化合物 B、分解点 147 $\mathbb C$)、1,6ービス(フェニルスルホニルジアゾメチルスルホニル)のキサン(化合物 C、融点 132 $\mathbb C$ 、分解点 145 $\mathbb C$)、1,10ービス(フェニルスルホニルジアゾメチルスルホニル)デカン(化合物 D、分解点 147 $\mathbb C$)、1,2ービス(シクロヘキシルスルホニル)デカン(化合物 E、分解点 149 $\mathbb C$)、1,3ービス(シクロヘキシルスルホニル)プロパン(化合物 F、分解点 153 $\mathbb C$)、1,6ービス(シクロヘキシルスルホニル)プロパン(化合物 F、分解点 153 $\mathbb C$)、1,6ービス(シクロヘキシルスルホニルジアゾメチルスルホニル)へキサン(化合物 G、融点 109 $\mathbb C$ 、分解点 122 $\mathbb C$)、1,10ービス(シクロヘキシルスルホニルジアゾメチルスルホニル)デカン(化合物 H、分解点 116 $\mathbb C$)などを挙げることができる。

[0037]

【化5】

[0038]

(B) 成分としては、1種の酸発生剤を単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせ 出証特2004-3110951



て用いてもよい。

(B) 成分の含有量は、(A) 成分100質量部に対し、0.5~30質量部、好まし くは1~10質量部とされる。上記範囲より少ないとパターン形成が十分に行われないお それがあり、上記範囲を超えると均一な溶液が得られにくく、保存安定性が低下する原因 となるおそれがある。

[0039]

<有機溶剤(C)>

本発明のポジ型レジスト組成物は、上述した(A)成分、(B)成分、および後述する 任意の各成分を、有機溶剤(C)に溶解させて製造することができる。

有機溶剤(C)としては、使用する各成分を溶解し、均一な溶液とすることができるも のであればよく、従来、化学増幅型レジストの溶剤として公知のものの中から任意のもの を1種または2種以上適宜選択して用いることができる。

例えば、γーブチロラクトン、アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、メ チルイソアミルケトン、2-ヘプタノンなどのケトン類や、エチレングリコール、エチレ ングリコールモノアセテート、ジエチレングリコール、ジエチレングリコールモノアセテ ート、プロピレングリコール、プロピレングリコールモノアセテート、ジプロピレングリ コール、またはジプロピレングリコールモノアセテートのモノメチルエーテル、モノエチ ルエーテル、モノプロピルエーテル、モノブチルエーテルまたはモノフェニルエーテルな どの多価アルコール類およびその誘導体や、ジオキサンのような環式エーテル類や、乳酸 メチル、乳酸エチル(EL)、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル、ピルビン酸メチル 、ピルビン酸エチル、メトキシプロピオン酸メチル、エトキシプロピオン酸エチルなどの エステル類などを挙げることができる。

これらの有機溶剤 (C) は単独で用いてもよく、2種以上の混合溶剤として用いてもよ 6.1

また、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA)と極性溶剤 とを混合した混合溶媒は好ましいが、その配合比は、PGMEAと極性溶剤との相溶性等 を考慮して適宜決定すればよいが、好ましくは1:9~8:2、より好ましくは2:8~ 5:5の範囲内とすることが好ましい。

より具体的には、極性溶剤としてELを配合する場合は、PGMEA:ELの質量比が 好ましくは2:8~5:5、より好ましくは3:7~4:6であると好ましい。

また、有機溶剤(C)として、その他には、PGMEA及びELの中から選ばれる少な くとも1種とγーブチロラクトンとの混合溶剤も好ましい。この場合、混合割合としては 、前者と後者の質量比が好ましくは70:30~95:5とされる。

有機溶剤(C)の使用量は特に限定しないが、基板等に塗布可能な濃度で、塗布膜厚に 応じて適宜設定されるものであるが、一般的にはレジスト組成物の固形分濃度2~20質 量%、好ましくは5~15質量%の範囲内とされる。

$[0 \ 0 \ 4 \ 0]$

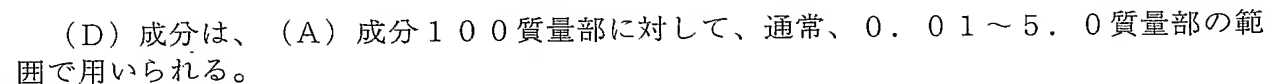
< (D) 成分>

本発明のポジ型レジスト組成物には、レジストパターン形状、引き置き経時安定性など を向上させるために、さらに任意の成分として、含窒素有機化合物(D)(以下、(D) 成分という)を配合させることができる。

この(D)成分は、既に多種多様なものが提案されているので、公知のものから任意に 用いれば良いが、アミン、特に第2級脂肪族アミンや第3級脂肪族アミンが好ましい。

ここで、脂肪族アミンとは炭素数15以下のアルキルまたはアルキルアルコールのアミ ンを言い、この第2級や第3級アミンの例としては、トリメチルアミン、ジエチルアミン 、トリエチルアミン、ジーnープロピルアミン、トリーnープロピルアミン、トリペンチ ルアミン、トリーnーオクチルアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミンなど が挙げられるが、特にトリエタノールアミンのような第3級アルカノールアミンが好まし V+1

これらは単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよい。



[0041]

< (E) 成分>

また、前記(D)成分との配合による感度劣化を防ぎ、またレジストパターン形状、引き置き安定性等の向上の目的で、さらに任意の成分として、有機カルボン酸又はリンのオキソ酸若しくはその誘導体(E)(以下、(E)成分という)を含有させることができる。なお、(D)成分と(E)成分は併用することもできるし、いずれか1種を用いることもできる。

有機カルボン酸としては、例えば、マロン酸、クエン酸、リンゴ酸、コハク酸、安息香酸、サリチル酸などが好適である。

リンのオキソ酸若しくはその誘導体としては、リン酸、リン酸ジ・n・ブチルエステル、リン酸ジフェニルエステルなどのリン酸又はそれらのエステルのような誘導体、ホスホン酸、ホスホン酸ジメチルエステル、ホスホン酸・ジ・n・ブチルエステル、フェニルホスホン酸、ホスホン酸ジフェニルエステル、ホスホン酸ジベンジルエステルなどのホスホン酸及びそれらのエステルのような誘導体、ホスフィン酸、フェニルホスフィン酸などのホスフィン酸及びそれらのエステルのような誘導体が挙げられ、これらの中で特にホスホン酸が好ましい。

(E) 成分は、(A) 成分100質量部当り0.01~5.0質量部の割合で用いられる。

[0042]

<その他の任意成分>

本発明のポジ型レジスト組成物には、さらに所望により混和性のある添加剤、例えばレジスト膜の性能を改良するための付加的樹脂、塗布性を向上させるための界面活性剤、溶解抑制剤、可塑剤、安定剤、着色剤、ハレーション防止剤などを適宜、添加含有させることができる。

付加的樹脂としては、例えば、例えば従来の化学増幅型のKrF用ポジ型レジスト組成物、ArF用ポジ型レジスト組成物等のベース樹脂として提案されているものが挙げられ、レジストパターン形成時に用いる露光光源の種類に応じて適宜選択できる。付加的樹脂の割合は、本発明の効果を損なわない範囲とし、ポジ型レジスト組成物の総固形分に対し、20質量%以下であることがより好ましい。

[0043]

≪レジストパターン形成方法≫

本発明のポジ型レジスト組成物を用いて、例えば以下の様なレジストパターン形成方法によりレジストパターンを形成することができる。

すなわち、まずシリコンウェーハのような基板上に、上記ポジ型レジスト組成物をスピンナーなどで塗布し、 $80\sim150$ Cの温度条件下、プレベークを $40\sim120$ 秒間、好ましくは $60\sim90$ 秒間施し、これに例えば電子線描画装置などにより、電子線や極紫外線等を選択的に露光する。すなわちマスクパターンを介して露光する、またはマスクパターンを介さずに電子線を直接照射して描画した後、 $80\sim150$ Cの温度条件下、PEB (露光後加熱) を $40\sim120$ 秒間、好ましくは $60\sim90$ 秒間施す。次いでこれをアルカリ現像液、例えば $0.1\sim10$ 質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液を用いて現像処理する。このようにして、マスクパターンに忠実なレジストパターンを得ることができる。

なお、基板とレジスト組成物の塗布層との間には、有機系または無機系の反射防止膜を 設けることもできる。

露光に用いる波長は、特に限定されず、ArFエキシマレーザー、KrFエキシマレーザー、 F_2 エキシマレーザー、EUV (極紫外線)、VUV (真空紫外線)、EB (電子線)、X線、軟X線などの放射線を用いて行うことができる。特に、本発明にかかるポジ型レジスト組成物は、EBおよびEUV、特にEBに対して有効である。

[0044]

上述のように、本発明のパターン形成材料用基材および多価フェノール系基材(A1)を基剤成分として含有するポジ型レジスト組成物により、LERの低減された高解像性の微細なパターンが形成できる。

LERが低減される理由としては、定かではないが、以下の理由が考えられる。すなわち、レジストパターンを形成した際のレジスト膜表面における荒れ(LER)は、例えば以下の1.、2.のような、レジスト膜の基材成分を構成するマトリクス分子ごとのアルカリ現像液に対する溶解性のばらつきにその原因のひとつを求めることができる。

1.酸解離性溶解抑制基で部分あるいは全保護されたアルカリ可溶性基を有するマトリクス分子を含有する基材中、各マトリクス分子が有する酸解離性溶解抑制基の数や、未保護のアルカリ可溶性基の数、各マトリクス分子の分子量分布の広さ(多分散)などがもたらす、基材自体のアルカリ溶解性のばらつき

2. 露光時に化学増幅型アルカリ可溶性マトリクスに付加された酸解離性保護基の脱保護反応のばらつき

[0045]

このような考えに基づいたとき、従来よりレジストの基材成分として用いられているポリマーの場合、少なくとも上記要因のうちの1.を制御することが困難である。すなわち、ポリマーは、重合などの手法により得られるが、得られるポリマーの分子量を均一にすることは非常に困難である。例えば比較的均一な分子量分布のポリマーが得られるプロセスとしてリビング重合があるが、リビング重合を適用するためには、使用できるモノマーの骨格、重合溶媒などに多くの制限があり、実際には、均一な分子量のポリマーを得ることは困難である。さらに、通常パターン形成材料に使用されるポリマーとしては、構造やアルカリ可溶性等の機能性が異なる2種類以上のモノマーを用いた共重合体が用いられているが、異なる側鎖構造を有するモノマーを各共重合体に均一に導入すること、および各共重合体中での各モノマーの分布を均一にすることは極めて困難である。

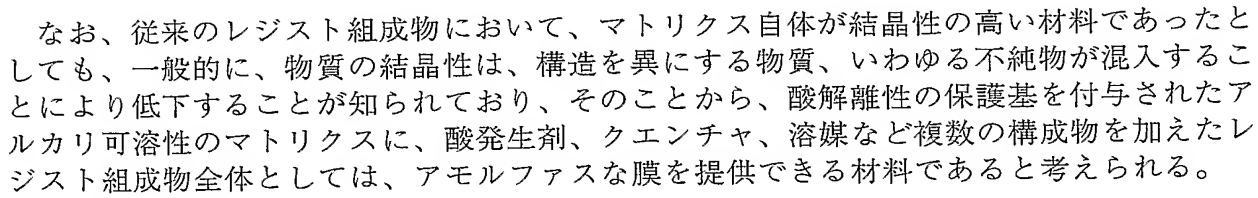
このように、ミクロな視点で見た場合に分子量分布やモノマー組成比が不均一であるポリマーをパターン形成材料の基材として用いるために、リソグラフィ過程において多くの問題が生じると考えられる。例えば、レジスト膜を形成するためのスピンコーティング過程において、親水性の高いポリマー同士、疎水性の高いポリマー同士がそれぞれドメインを形成し、それによって酸発生剤等の分布にもばらつきが生じる。その結果、露光部と未露光部と界面において、発生した酸による酸解離性溶解抑制基の解離(脱保護反応)が進行する際の進行度が均一でなく、脱保護反応後の各ポリマーのアルカリ溶解性にばらつきが生じ、レジスト膜の溶解速度にもばらつきが生じる。

そして、このようなレジスト中の各ポリマーの溶解性のわずかな差がLERを増大させてしまう。したがって、LERを低減するためには各ポリマーのアルカリ溶解挙動を制御しなければならないが、上述のように、ポリマー自体のアルカリ溶解性を均一にすることは難しく、LERの低減は困難である。

[0046]

また、上述した特許文献1,2等において提案されている低分子材料の場合、ポリマーに比べて自乗平均半径が小さい点でLERを増大させにくいと考えられるが、保護体と未保護体のアルカリ溶解性の差については全く考慮されておらず、また、その材料自体がアモルファスな膜を形成できる材料であるかどうかについても全く考慮されておらず、そのため、LERを充分に低減させることができなかったと考えられる。

すなわち、LERの悪化の原因として、ストレージ中にレジスト組成物中に経時的に異物が生じる異物経時の問題や、パターン形成時にパターン表面に見られる現像欠陥(ディフェクト)の問題が考えられるが、本発明者らの検討によれば、定かではないが、これらの問題は、上記低分子化合物が結晶性の高い材料であるため、それ自体でアモルファスな膜を形成できないことがその一因であると推測される。つまり、LERの低減のためには、マトリクス自体がアモルファスで安定な膜を形成できる必要があると考えられる。



[0047]

これに対し、本発明のパターン形成材料用基材は、特定の分子量、分子量の分散度を有し、アモルファスな膜を形成しうる多価フェノール化合物(x)、特に特定の構造(I) ~(III)を有する多価フェノール化合物のフェノール性水酸基(アルカリ可溶性基)を酸解離性溶解抑制基で保護した低分子化合物(X1)を含有することにより、材料全体のアルカリ溶解性が比較的均一となっており、それによってLERが改善されると考えられる。

また、特定範囲の低分子であるが故に、一分子内のアルカリ可溶性基の保護数が少数であっても、基材全体としては充分な保護数となるため、露光後の溶解コントラストを充分に得ることができ、解像性も向上する。

さらに、本発明においては、現在のリソグラフィプロセスにおいて問題となっている問題の1つであるディフェクト(現像欠陥)も改善される。すなわち、ディフェクトは、様々な要因により様々な様態で現出するものであるが、レジスト組成物中、さらに言えば基材中の、極度に溶解挙動の異なるポリマーが主たる原因と一つとして認識されている。現行のポリマー系で言えば、アルカリ溶解性を持たない非酸解離性溶解抑制基を有するモノマーが高い割合で導入されたようなポリマーは、露光部においても酸による極性変化度合いが極端に低く、現像のこりとして観察されたり、あるいは周りの高分子が溶解するために現像プロセス中に一度は溶解してもその後の純水によるリンスプロセスへの移行の際に再析出してレジスト薄膜表面に付着することなどが予想される。しかし、本発明においては、上述したように、材料中の各分子のアルカリ溶解性が比較的均一であるため、ディフェクトについても改善されると考えられる。

【実施例】

[0048]

以下、本発明の実施例を説明するが、本発明の範囲はこれらの実施例に限定されるものではない。

参考例1

下記式で表される多価フェノール化合物 No. 01~19について、下記の手順で溶解性およびアモルファス性を評価した。

[0049]

【化6】

OH OH OH
$$CH_2$$
 CH_3 CH_3 CH_3 No. 04

$$H_3C$$
 CH_3
 OH
 OH
 $No. 05$

$$H_3C$$
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

$$H_3C$$
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 CH_3

[0050]

【化7】

$$H_3C$$
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

$$H_3C$$
 CH_3
 OH
 OH
 $No. 12$

$$H_3C$$
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

[0051]

【化8】

$$CH_3$$
 H_3C
 OH
 OH
 $No. 14$

[0052]

【化9】

[0053]

【化10】

No. 01

[0054]

【化11】

$$H_3C$$
 HO
 CH
 OH
 HO
 CH
 OH
 H_3C
 CH_3
 $No. 16$
 CH_3
 $No. 16$
 CH_4
 CH_2
 OH
 OH
 OH
 OH
 OH

[0055]

[溶解性]

各化合物No.01~19に対し、乳酸エチル/プロピレングリコールモノエチルエーテルアセテート=40/60(質量比)の混合溶剤(以下、EMと略記する)を、濃度が14質量%となる量添加し、超音波洗浄器を用いて超音波処理(溶解処理)を施してサンプルとした。超音波処理後、各サンプルを一昼夜室温で静置して、その溶解状態を目視にて確認した。

次いで、上記EMへの溶解性の評価において、完全に溶解しなかったものについて、EMに代えてテトラヒドロフラン(THF)、メチルエチルケトン(MEK)を用いて同様の評価を行った。

その結果を表1に示す。表1中、〇は完全に溶解していたことを示し、△は完全には溶解せず、不溶物が見られたことを示し、×は超音波処理後は溶解したが静置後に再結晶したか、あるいは超音波処理直後でも溶解していなかったことを示す。

[0056]

「アモルファス性」

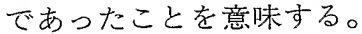
上記溶解性の評価が \times でなかったサンプル(14質量%EM溶液)を、0.45ミクロンのポアサイズのディスクフィルタにてろ過処理した後、シリコンウェハ上に1500 rpmにて2mLスピンコートし450nmの膜を設けた。この状態で、目視にて、アモルファス(非晶質)な膜(光学的に透明な膜)が形成されているかどうかを確認した。

上記スピンコート後、アモルファスな膜が形成されていたウェハについて、乾燥ベーク (PAB, Post Applied Bake) を 1 10 \mathbb{C} 、90秒の条件で施した。この状態で、目視にて、アモルファスな膜が形成されているかどうかを確認した。

上記スピンコート後、アモルファスな膜が形成されていたウェハについて、ウェハカセットケース内で、室温環境下で2週間放置した。この状態で、目視にて、アモルファスな膜が形成されているかどうかを確認した。

その結果を表1に示す。表1中、〇はアモルファスな膜が形成されていたことを示し、 Crystはウェハ上に、部分的にまたは全面的に結晶化部分が形成されたことを示す。 なお、「Coat後」はスピンコート後、PAB処理する前を、「PAB後」はPABを 開始してから、PAB処理後にウェハが室温に戻るまでを意味する。

なお、表1中、*1は、乳酸エチル、トルエン、酢酸ブチル、2-ヘプタノンにも不溶



[0057]

【表1】

化合物 No.	分子量	溶解性			アモルファス性		
		EM	THE	MEK	スピンコート後	PAB 後	2週間後
No.03	376	0			0	0	0
No.04	468	0			0	0	0
No.05	320	0			0	0	0
No.06	348	0		_	0	0	0
No.07	376	0			0	0	0
No.08	376	0	_		0	0	0
No.09	484	0			0	0	0
No.12	336	0	_	_	0	0	0
No.13	364	0			0	0	0
No.14	500	0	_	_	0	0_	0
No.17	512	0	_	_	0	0	0
No.18	981	0	_	_	0	0	0
No.19	709	0		_	0	0	0
No.01	292	0	_	_	0	Cryst	
No.02	348	×	0	0	0	Cryst	
No.10	322	0	_		0	Cryst	
No.11	428	×	△*1	Δ	×	Cryst	_
No.15	398	×	×*1	×	-	_	
No.16	454	×	×*1		_	_	

[0058]

表1の結果から、 $No.03\sim09$ 、 $12\sim14$ 、 $17\sim19$ の化合物は、EMに対する溶解性が良好であった。また、Coat後、PAB後のいずれにおいてもアモルファスな膜が形成できた。さらに、膜の安定性もよく、2週間後においてもアモルファスな状態を維持していた。

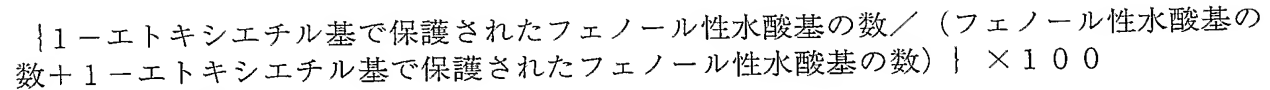
[0059]

「製造例1]

上記参考例1におけるNo. 180多価フェノール化合物(分子量981:以下、MBSAと略す)、10 gをテトラヒドロフラン33 gに溶解し、これにエチルビニルエーテル1. 8 gを添加して攪拌しながら室温にて12 時間反応させた。反応終了後、水/酢酸エチル系にて抽出精製を行った。これによりパターン形成材料用基材(a1)10.1 gを得た。

[0060]

得られたパターン形成材料用基材(a 1)について、JEOL社製の400MHzのプロトンNMRにより、パターン形成材料用基材(a 1)中のフェノール性水酸基の数および1-エトキシエチル基で保護されたフェノール性水酸基の数を測定し、下記式により多価フェノール材料(a 1)の保護率(モル%)を求めたところ、保護率は19.9モル%であった。



[0061]

[実施例1]

製造例 1 で得たパターン形成材料用基材(a 1)と、その合計固形分量に対して、1 0 質量%のトリフェニルスルホニウムノナフルオロブタンスルホネートと、1 質量%のトリーカーカチルアミンとを乳酸エチル/プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート= 4 0 / 0 (質量比)に溶解し、固形分濃度が 6 質量%のポジ型レジスト組成物溶液を得た。

[0062]

[比較例1]

実施例 1 において用いた多価フェノール材料(a 1)を、ポリヒドロキシスチレン樹脂(G P C によるポリスチレン換算のM w が 8 0 0 0、分散度が 2. 6 5)のフェノール性水酸基が 1 ーエトキシエチル基により保護された樹脂(保護率 3 0. 7 モル%)に変えた以外は実施例 1 と同様にしてポジ型レジスト組成物溶液を得た。

[0063]

[評価試験]

実施例1および比較例1で得られたポジ型レジスト組成物を用いて以下の評価を行った

『解像度』

ポジ型レジスト組成物溶液を、ヘキサメチルジシラザン処理を施した8インチシリコン基板上にスピンナーを用いて均一に塗布し、110 $\mathbb C$ にて90 秒ベーク処理を行ってレジスト膜(膜厚150 nm)を成膜した。該レジスト膜に対し、電子線描画機(日立製HL-800 D、70 k $\mathbb V$ 加速電圧)にて描画を行い、110 $\mathbb C$ にて90 秒ベーク処理、テトラメチルアンモニウムヒドロキシド($\mathbb T$ MAH)の2.38 質量%水溶液にて60 秒現像、純水にて30 秒リンスして、ラインアンドスペース($\mathbb L/S$)パターンを形成した。得られたレジストパターンを測長 $\mathbb S$ E Mにより観察し、解像度を求めた。

その結果、実施例1は50nmのラインアンドスペースが形成され、比較例1は70nmのラインアンドスペースが形成された。

[0064]

『表面ラフネス』

ポジ型レジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザン処理を施した8インチシリコン基板上にスピンナーを用いて均一に塗布し、110℃にて90秒ベーク処理を行ってレジスト膜(膜厚160nm)を成膜した。

該レジスト膜に対し、電子線描画機(日立製HL-800D、70kV加速電圧)にて、 10μ C/c m² の露光量で露光し、110 Cにて90秒ベーク処理、テトラメチルアンモニウムヒドロキシド(TMAH)の2.38質量%水溶液にて現像後膜厚が初期膜厚の約90%になる現像時間にて現像したあと(実施例1は60秒現像、比較例1は15秒 現像)、純水にて30秒リンスした。

リンス後、レジスト膜の表面を、AFM(原子間力顕微鏡:Veeco Instrument Inc. 社製di NanoScope IV/D5000)により観察し、1μm角あたりの自乗平均面粗さ(Rms)を求めた。

[0065]

その結果、実施例1は1.98nm、比較例1は5.36nmであった。

[0066]

このように、実施例1のポジ型レジスト組成物は、表面ラフネスが小さかった。これに対し、Mw8000、分散度2.65のポリヒドロキシスチレン樹脂を用いた比較例1は、表面ラフネスが大きかった。

表面ラフネスとパターンのLERとの間に正の相関があることは、山口らの報告 (T. Yamaguchi et al., J. Photopolymer. Sci. Technol., 10(1997)635など) によって指摘さ

れており、上記結果から、実施例1および2のポジ型レジスト組成物を用いて得られるパターンのLERが良好であることがわかる。また、リンス後のレジスト膜表面の粗さの改善により、ディフェクトについても改善されることが十分予想される。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 LERの低減された高解像性のパターンが形成できるパターン形成材料の基材用の多価フェノール材料、ポジ型レジスト組成物およびレジストパターン形成方法を提供すること。

【解決手段】 2以上のフェノール性水酸基を有し、下記(1)、(2)および(3)を満たす多価フェノール化合物(x)における前記フェノール性水酸基の一部または全部が酸解離性溶解抑制基で保護されている低分子化合物(X1)を含有することを特徴とするパターン形成材料用基材。(1)分子量が300~2500(2)分子量の分散度が1.5以下(3)スピンコート法によりアモルファスな膜を形成しうる

【選択図】なし

認定·付加情報

特許出願の番号

特願2004-045044

受付番号

5 0 4 0 0 2 7 9 1 3 3

書類名

特許願

担当官

鎌田 柾規

8 0 4 5

作成日

平成16年 3月 1日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

000220239

【住所又は居所】

神奈川県川崎市中原区中丸子150番地

【氏名又は名称】

東京応化工業株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100106909

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】

棚井 澄雄

【代理人】

【識別番号】

100064908

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】

志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】

100101465

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】

青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】

100094400

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】

鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】

100106057

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】

柳井 則子

特願2004-045044

出願人履歴情報

識別番号

[000220239]

1. 変更年月日 [変更理由] 1990年 8月30日

新規登録

住 所 氏 名

神奈川県川崎市中原区中丸子150番地

東京応化工業株式会社